```
S16
                 1 PN=WO 9611002
  ? T S16/7
   16/7/1
  DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
  (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.
  010712690
  WPI Acc No: 1996-209645/ 199621
    Topical antiinflammatory contg. nimesulide dispersion - for treating
    joint pain, stiff shoulder, arthritis, dermatitis, eczema etc.
  Patent Assignee: HELSINN HEALTHCARE SA (HELS-N); HISAMITSU PHARM CO LTD
    (HISM ); HELSINN HEALTHCARE CO LTD (HELS-N); HELSINN HEALTHCARE CO INC
    (HELS-N)
  Inventor: KAWAMURA Y; MASUDA K; MIYATA S; TANIGUCHI Y
  Number of Countries: 026 Number of Patents: 017
  Patent Family:
                               Applicat No
                                                     Date
                                                              Week
                Kind
                      Date
  Patent No
                                              Kind
                A1 19960418 WO 95JP2045
                                                   19951005
                                                             199621 B
→ WO 9611002
                                               Α
                                                   19951005
                                                             199632
  AU 9536192
                     19960502 AU 9536192
                                               A
  EP 782855
                     19970709 EP 95933625
                                                   19951005
                                                             199732
                 A1
                                               Α
                                                   19951005
                               WO 95JP2045
                                               Α
                                                   19951005
                     19970826
                               WO 95JP2045
                                                             199744
  JP 8512479
                 X
                                               A
                               JP 96512479
                                                   19951005
                                               A
                               BR 959183
                                                   19951005
                                                             199807
  BR 9509183
                     19971230
                                               Α
                               WO 95JP2045
                                                  19951005
                                               A
                     19980216 EP 95933625
                                                   19951005
                                                             199813
  ES 2110375
                 T1
                                               Α
  EP 782855
                     19970910 EP 95933625
                                                   19951005
                                                             199815
                 A4
                                               Α
                     19971103
                                                   19951005
  KR 97706016
                              WO 95JP2045
                                               Α
                                                             199844
                               KR 97702197
                                               Α
                                                   19970403
  US 5837735
                     19981117
                               WO 95JP2045
                                               Α
                                                   19951005
                                                             199902
                 Α
                                                   19970710
                               US 97809936
                                              ļΑ
                              AU 9536192
                                                   19951005
                                                             199917
  AU 701740
                 В
                     19990204
                                               Α
                              WO 95JP2045
  JP 2894843
                 B2
                     19990524
                                               Α
                                                   19951005
                                                             199926
                                                  19951005
                               JP 96512479
                                               A
                                                             200155
  EP 782855
                    20010912 EP 95933625
                                                   19951005
                               WO 95JP2045
                                                  19951005
                                                   19951005
                     20011018 DE 95622696
                                                             200169
  DE 69522696
                E
                               EP 95933625
                                                  19951005
                               WO 95JP2045
                                                   19951005
                 T3 20011201 EP 95933625
                                                  19951005 200203
  ES 2110375
                     20020718 WO 95JP2045
                                                  19951005
  KR 339793
                                                             200306
                                                  19970403
                               KR 97702197
                     19971015 CN 95195502
                                                  19951005
  CN 1162262
                                                             200311
                               WO 95JP2045
                                                  19951005
                                               Α
                     20020313 CN 95195502
                                                   19951005 200516
  CN 1080561
                 C
  Priority Applications (No Type Date): JP 94268293 A 19941005
  Cited Patents: JP 6502842; WO 9117774; GB 1278902; WO 9301836
  Patent Details:
  Patent No Kind Lan Pg Main IPC
                                      Filing Notes
               A1 E 20 A61K-031/18
  WO 9611002
     Designated States (National): AU BR CA CN JP KR MX US VN
     Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL
     PT SE
                        A61K-031/18 Based on patent WO 9611002
  AU 9536192
               A1 E 12 A61K-031/18 Based on patent WO 9611002
  EP 782855
     Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC
     NL PT SE
  JP 8512479
                        A61K-031/18 Based on patent WO 9611002
               X
```

? S PN=WO 9611002

```
Based on patent WO 9611002
                       A61K-031/18
BR 9509183
              Α
                                     Based on patent EP 782855
                       A61K-031/18
              T1
ES 2110375
                       A61K-031/18
EP 782855
              A4
                       A61K-038/18
                                     Based on patent WO 9611002
KR 97706016
              Α
                                     Based on patent WO 9611002
US 5837735
                       A61K-031/18
                                     Previous Publ. patent AU 9536192
                       A61K-031/18
AU 701740
              В
                                     Based on patent WO 9611002
                                     Based on patent WO 9611002
                     7 A61K-031/18
              B2
JP 2894843
                                     Based on patent WO 9611002
              B1 E
                       A61K-031/18
EP 782855
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC
   NL PT SE
                       A61K-031/18
                                     Based on patent EP 782855
DE 69522696
              E
                                     Based on patent WO 9611002
                                     Based on patent EP 782855
                       A61K-031/18
ES 2110375
              T3
                                     Previous Publ. patent KR 97706016
                       A61K-031/18
KR 339793
              В
                                     Based on patent WO 9611002
                                     Based on patent WO 9611002
                       A61K-031/18
CN 1162262
              Α
                       A61K-031/18
CN 1080561
```

Abstract (Basic): WO 9611002 A

Antiinflammatory agent (A) for external use contains nimesulide (I) as a dispersion in a base material (II). (I) is

4-nitro-2-phenoxymethane-sulphonanilide. Also claimed is the prepn. of (A) by adding (I) as a micropowder to (II) and mixing.

USE - (I) is used to treat inflammation e.g. dermatitis or eczema; and rheumatoid arthritis, joint pain, pain and swelling after external wounds, fixed shoulder, tendonitis and osteoarthritis.

ADVANTAGE - (I), which is not readily soluble in water or organic solvents, can be used in a form that does not irritate the skin. (A) does not cause yellow staining of clothing, as known formulations do. Dwg.0/0

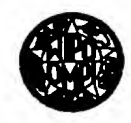
Derwent Class: B05

International Patent Class (Main): A61K-031/18; A61K-038/18
International Patent Class (Additional): A61K-009/06; A61K-009/10;
A61K-047/10; A61K-047/14; A61K-047/16; A61K-047/18; A61K-047/22;
A61K-047/32; A61K-047/38

世界知的所有権機関

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

A61K 31/18, 9/10, 9/06, 47/14, 47/10,

47/18, 47/22

(11) 国際公開番号

WO 96/11002

(43) 国際公開日

1996年4月18日(18.04.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP95/02045

(22) 国際出願日

1995年10月5日(05.10.95)

(30) 優先権データ

特顧平6/268293

1994年10月5日(05.10.94)

JР

A1

(81) 指定国 AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, US, VN, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調查報告書

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

久光製薬株式会社

(HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC.)[JP/JP]

〒841 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 Saga, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

宫田 悟(MIYATA, Satoru)[JP/JP]

谷口恭章(TANIGUCHI, Yasnaki)[JP/JP]

益田憲治(MASUDA, Kenji)[JP/JP]

何村洋一(KAWAMURA, Yoichi)[JP/JP]

〒841 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地

久光製薬株式会社内 Saga, (JP)

(74) 代理人

弁理士 葛和清司,外(KUZUWA, Kiyoshi et al.)

〒102 東京都千代田区麹町3丁目2番地

相互麹町第一ビル 葛和国際特許事務所 Tokyo, (JP)

(54) TIG: ANTIINFLAMMATORY AGENT FOR EXTERNAL USE

(54) 発明の名称 外用抗炎症剤

(57) Abstract

An antiinflammatory agent for external use, containing nimesulide as the active ingredient dispersed in the base component and being well absorbable, safe and discoloration-free.

(57) 要約

有効成分としてニメスリドが基剤成分中に分散状態で配合されている外用剤であって、吸収性がよく、安全でかつ着色性のない外用抗炎症剤。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出版をパンフレット第一頁にPCT加型国を固定するために使用されるコード DK デンマーク アルパニア スリランカ リベリア AL ポルトガル EES エストニア アルメニア RO ルーマニア オーストリアオーストラリア LS AT スペイン レソト ロシア連邦 RU フィンランド フランス ガボン リトアニア ΑU SD スーダン アセルバイジャン FR スウェーデン ΑZ ĹŲ ルクセンブルグ ラトヴィア SESG BB パルパドス GA シンガポール イギリス BEBF GB ベルギー MC モナコ SI スロヴェニア スロヴァキア共和国セネガルスワジランド ブルギナ・ファソ MĎ モルドパマダガスカル GE グルジア ĞN BG ブルガリア ギニア MG SNSZ ΒĴ ギリシャ ベナン GR MK マケドニア旧ユーゴ スラヴィア共和国マリ ΒŘ ハンガリー ブラジル HU チャード TD アイルランド ΒŸ ベラルーシ IE ML TG CA I S I T カナダ アイスランド MN モンゴル タジキスタン TJ 中央アフリカ共和国 イタリー モーリタニア マラウイ MR トルクメニスタン CG J P KE 日本ケーア コンゴー TR MW トルコ MX スイス メキシコ トリニダード・トバゴ KG キルギスタン コート・ジボアール NE ŬĀ ウクライナ ウガンダ ニジェール 朝鮮民主主義人民共和国 大韓民国 カザフスタン カメルーン ΚP オランダ CN CZ DE 中国 *国 ウズベキスタン共和国 ヴィェトナム NO ノルウェー US チェッコ共和国 ドイツ NZ PL ニュー・ジーランド UZ リヒテンシュタイン ポーランド

明 細 書

外用抗炎症剤

産業上の利用分野

本発明は、有効成分としてニメスリドを含有する外用抗炎症剤、より詳しくは、有効成分としてのニメスリドが基剤成分中に分散状態で配合されている外用抗炎症剤及びその製造方法に関するものである。

従来の技術

非ステロイド系抗炎症剤は、これを経口剤とした場合、胃腸管障害を起こすことが、その欠点として挙げられるが、これを避けるため、外用剤として開発することが種々検討され、既にいくつかの製品が臨床に供されている。しかしながらこれまでの非ステロイド系外用抗炎症剤は、基礎試験で効果があっても臨床での効果は充分とはいえなかった。

一方、非ステロイド系の抗炎症剤のひとつとしてニメスリド(Nimesulide:4 ーニトロー2 ーフェノキシメタンスルホンアニリド)があるがこれは、米国のライカ社で合成され、その後スイスのヘルシン社によりヨーロッパで経口剤として開発された。これまでの酸性抗炎症剤と異なり PGE 2(COX 2)を選択的に抑制することが知られており、従ってこのニメスリドは臨床での効果が期待されている新しいタイプの薬剤である。

ニメスリドに関する先行技術としては、物質特許が米 国特許第3,480,597号公報、又製法特許が特公昭58-

35989号公報、特公昭58 - 50984号公報および特公昭59 - 44311号公報に記載されている。これらの先行文献には、カプセル、クリーム、ゲル、テープなど、剤型についても一応言及されているものの具体的製剤に関する記述や実施例は示されていない。

一方、ニメスリドの製剤についての文献としては特表で6~502842号公報がある。これはニメスリドをシウロデキストリンで包接化合物をつくが溶性としての容が、水溶性というのではない。高めない。このではないのではない。この使用を目的としたものではない。この使用を目的として使用することを具体的にニメスリドを外用剤として使用することを具体的にコンマ献も、実際に特定の剤型でこれを外用に使用した例もこれまでのところ知られていない。

これは、ニメスリドは強力な抗炎症剤とされているインドメタシンと同等かそれ以上の薬理効果を有してる場合はいないのできない難問を抱えていることにはいるののと考えられる。即ち①ニメスリドは産の有機溶媒に溶けにない。②するのと対スリドは流流では、いるのは強なを育けるで、を配合は強い溶解力を有する溶媒を配合ないで、の場合、皮膚刺激性、肌荒れ、かの場合、皮膚刺激性、肌荒れ、かの場合、皮膚刺激性、肌荒れ、かの場合、皮膚刺激性、肌荒れ、かの場合、皮膚刺激性、肌充ないが、その製剤は濃い黄色となり外観が悪い。①途布された製剤が、これに接触する衣服を汚してしまう。

このため、ニメスリドを外用剤として使用することを断念せざるを得なかったというのが現状である。

発明が解決しようとする課題

本発明の目的は、吸収性のよいニメスリド外用剤であって、かつ着色性、皮膚安全性等の問題のない局所用外用抗炎症剤を得ることにある。

課題を解決するための手段

より具体的には油性物質、非イオン性界面活性剤、塩 基性物質、水及び/又は吸収促進剤を含有してなる を含力散状態で配合する。 まり本発明の目的は達成される。 は、基剤としてさらに親水性ポリマー又は白色で りンを加えたものに有効成分であるニメスリドを微粒子 の形態で 0.1~5 重量%分散配合してクリーム剤又は軟膏 剤等の外用剤とする。

有効成分であるニメスリドは、基剤成分中で分散状態を呈するものであれば、いかなる形態のものでも使用できるが、分散されるべき粒子の粉砕の容易性、経済性の点からみてその平均粒子径は 0.01 μ m 以上のものがよく、一方、経皮吸収性、塗布時の触感(ざらつき感)の点からみて 75 μ m 以下であること、即ち 200 メッシュの篩いを通過するものがよく、より好ましくは 0.5~50 μ m、さらに好ましくは、1~30 μ m である。

本発明の外用抗炎症剤の製造は、例えば、クリーム剤では、油成分を加熱溶解した油相と水溶成分を溶解した水相とを混合攪拌し、これに前記の微粒化したニメスリドを加え更に攪拌冷却して製造する。また軟膏剤では、加熱溶解した油成分を攪拌冷却しながら微粒化したニメスリドを加え更に攪拌冷却して製造する。

また、製剤のpHは皮膚刺激性、経皮吸収性の観点から4~8に調製されることが望ましく、より好ましくは5~7になるよう調製される。

本発明の外用抗炎症剤を製剤する場合の基剤の例としては、親水性ポリマー、油性物質、非イオン性界面活性剤、塩基性物質、水からなるいわゆるゲル状クリーム、高級アルコール、炭化水素、脂肪酸エステル、多価アルコール、塩基、防腐剤及び水などから製造される日本薬局方の親水軟膏或腐剤及び水などから製造される日本薬局方の親水軟膏或腐剤及び水などから製造される日本薬局方の親水軟膏或

いは吸水軟膏型のクリーム、更に高級アルコールと多価アルコールなどからなるFAPG基剤などが挙げられるが、その中でもクリーム剤の処方としては、親水性ポリマー0.2~3重量%、油性物質2~20重量%、非イオン性界面活性剤0.5~7重量%、塩基性物質0.01~5重量%、50~90重量%からなるいわゆるゲル状クリーム基剤にニメスリド0.1~5重量%を配合した製剤が経皮吸性性の点から最も好適である。又軟膏剤の処方としては、カーション35~80重量%、油性物質2~20重量%、非イオン性界面活性剤0.5~7重量%からなるワセリン軟膏にニメスリドを0.1~5重量%を配合した製剤が最も好適である。

次に本発明の基剤成分について更に具体的に説明する。親水性ポリマーとしては、カルボキシビニルポリマー(BF グッドリッチ社製カーボポール 940,941,和光純薬(株) 社製ハイビスワコー104,105 など)、ヒドロキシプロピルセルロース(日本曹達(株) 製 HPCーL,HPCーM など)、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンプロックポリマー(BASF 社製ルトロール F 68 などとが挙げられる。これらの親水性ポリマーは、単独又は2種以上の組み合わせで使用され、クリームの粘度、ペケまと感を考慮すると、0.2~3 重量%が好ましく、より好ましくは 0.5~2 重量%が配合される。

油性物質としては、アジピン酸ジイソプロピル、セバシン酸ジイソプロピル、セバシン酸ジエチル、中鎖脂肪

界面活性剤としては、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンセスキステアレートなどのソルビタン脂肪酸エステル、グリセリルモノステアレート、ジグリセリル・オートなどのグリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン(20)ソルビタンモノオレエートなどのポリオキシエチレンリルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン(10)モノラウレートなどのポリエチレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン(9)ラウリルエーテル、ポリオキシエチレン(23)セチルエーテルなど

のポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレン(10) ノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレン(10) オクチルフェニルエーテルなどのポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレン(60) 硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレン(60) 硬化ヒマシ油などのポリオキシエチレン硬化ヒマシ油などが挙げられる。これらの界面活性剤は、単独又は2種以上の組み合わせで配合され、0.5~7重量%、好ましくは1~5重量%が配合される。

塩基性物質としては、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン、モノエタノールアミンなどの無機又は有機塩基が挙げられるが、経皮吸収性の点から有機塩基が好ましい。これらの塩基性物質は、0.01~5 重量%、好ましくは0.1~2 重量%が配合される。

さらに、製剤処方の種類に応じてニメスリドの経皮吸収性を高める目的のために、上記製剤中に吸収促進剤が配合される。それらの例としては、有機塩基、クロタミトン、中鎖脂肪酸エステル、1ーメントール、ベンジルアルコールなどが挙げられる。有機塩基としては、ジイソプロパノールアミン、メグルミン、トリエタノールアミン、及び1ー(2ーヒドロキシエチル)ピロリジンなどが挙げられるが、その中でジイソプロパノールアミン、1ー(2ーヒドロキシ

エチル)ピロリジンが最も好ましい。吸収促進剤の配合量は0.1~20重量%、好ましくは0.2~10重量%が単独又は2種以上の組み合わせで配合される。

上記の塩基性物質又は吸収促進剤としての有機塩基は、製剤のpH調製剤としても機能する。即ち製剤のpHが小さ過ぎると(例えば3以下)、酸性が強過ぎて皮膚刺激が強くなり、またpHが大き過ぎると(例えば9以上)、薬物の経皮吸収性が悪くなり、皮膚刺激も強くなるとともに、製剤が黄色に着色する。このため、上記塩基性物質又は吸収促進剤の配合量により製剤のpHが好ましくは4~8になるように調製される。

以上の成分の他に動物性油脂、ワックス、炭化水素、防腐剤或いは湿潤剤などを添加配合することができる。動物性油脂としては牛脂、豚脂、馬油などが、又タックス、モンタリンワックス、モンタックス、モンタックス、サークなどが、炭化水素としてはパラベンンマクシンが、防腐剤としては、メチルパラベンンでリロール、ブロピレングリコール、ブロピレングリコールなどの多価でリーンがリコール、通常のクリーム剤は、通常のクリーム剤に使用される配合量で使用される。

<u>実 施 例</u>

以下に実施例を示し、本発明を更に具体的に説明する。 実施例 1

成 分	重	量	%		
(1) ニメスリド(粒子径:5~20µm)		3			
(2)カルボキシビニルポリマー		1			
(3) セバシン酸ジイソプロピル		5			
(4) ミリスチン酸イソプロピル	1	0			
(5 クロタミトン		3			
(6) ポリオキシエチレン(20)ソルビ	タ	ン	モ	1	ス
テアレート		5			
(7) メチルパラベン		0	•	1	
(8) プロピルパラベン		0	•	1	
(9) ジィソプロパノールアミン		0	•	5	
(10)精製水	7	2	•	3	
1	0	0	•	0	

(3)、(4)、(5)、(6) および (8) を 75 ℃にて加熱溶解した。別に 75 ℃で約 9割の (10) に (7) を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これに 50 ℃で (2) を徐々に加え充分攪拌した。次にこれに (1) を徐々に加え攪拌して分散した。次に (9) を (10) の残りに溶解したものを加え均一になるまで攪拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

実施例 2

		成		分																	重 重 %
(1)	<u></u>	メ	ス	IJ	ド	(粒	子	径	:	2	0	~	4	0	μ	m)	3
(2)	カ	ル	ボ	丰	シ	ピ	<u>-</u>	ル	ポ	IJ	マ								1
ſ	3	`	+7	バ	÷	ン	酚	ジ	1	ソ	プ		۳	ル							5

(4	4)	i	リ	ス	チ	ン	酸	イ :	ノフ		E	ル						1	O		
(!	5)	ク		タ	ij	٢	ン												3		
((6)	न	ミ リ	オ	+	・シ	エ	チ	レ	ン	(2	0)	ソ	ル	ピ	タ	ン	モ	1	ス
		テ	ア	ν		٢													5		
()	7)	¥	チ	ル	パ	ラ	べ	ン											0	•	1
({	3)	プ	· 🗖	۴	ル	۱۹	ラ・	べ:											0	•	1
({	9)	ジ	イ	ソ	プ	p	/ ?	J -	– л	レア	E	ン							0	•	5
 (<u>1 C</u>)	精	製	水													7	2		3
																		_	_		_

1 0 0 . 0

(3)、(4)、(5)、(6) および (8) を75℃にて加熱溶解した。別に75℃で約9割の (10) に (7) を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これに50℃で (2) を徐々に加え充分攪拌した。次にこれに (1) を徐々に加え攪拌して分散した。次に (9) を (10) の残りに溶解したものを加え均一になるまで攪拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

実施例 3

	成		分															重	量	% 90			
()	1)	=	×	ス	リ	ĸ	(粒	子	径	•	5	~	2	0	μ	m)		3			
(2	2)	カ	ル	ボ	丰	シ	ピ	=	ル	ポ	IJ	マ								1			
(3	3)	セ	バ	シ	ン	酸	ジ	エ	チ	ル										5			
(4	4)	中	鎖	脂	肪	酸	ŀ	IJ	グ	IJ	セ	IJ	ĸ							8			
(5	5)	2	¤	タ	3	٢	ン													3			
((6)	ポ	IJ	才	牛	シ	エ	チ	レ	ン	(2	0)	ソ	ル	ビ	9	ン	モ)	ス	テ
		ア	レ		ŀ															5			

(7) メチルパラベン
(8) プロピルパラベン

(9) 1-(2-ヒドロキシエチル) ピロリジン

0.5

0.1

0.1

(10)精製水

7 4 . 3

1 0 0 . 0

(3)、(4)、(5)、(6) および(8) を75℃にて加熱溶解した。別に75℃で約9割の(10) に(7) を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これに50℃で(2) を徐々に加え充分攪拌した。次にこれに(1) を徐々に加え攪拌して分散した。次に(9)を(10)の残りに溶解したものを加え均一になるまで攪拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

実施例 4

	成		分	重量%	•
(1)	<u>-</u>	メスリド(粒子径:5~20μm)	5	
Ċ	2)	カ	ルボキシビニルポリマー	1	
(3)	セ	バシン酸ジエチル	5	
(4)	中	鎖脂肪酸トリグリセリド	8	
(5)	ク	ロタミトン	3	
(6)	ポ	ミリオキシエチレン(20)ソルビ	タンモ	ノス
		テ	アレート・	5	
(7)	×	チルパラベン	0 .	1
(8)	ナ	ロピルパラベン	0.	1
(9)	1	- (2-ヒドロキシエチル)ピロ	リジン	,

0.5

(10)精製水

7 2 . 3

1 0 0 . 0

.

(3)、(4)、(5)、(6) および (8) を 75 ℃にて加熱溶解した。別に 75 ℃で約 9 割の (10) に (7) を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これに 50 ℃で (2) を徐々に加え充分攪拌した。次にこれに (1) を徐々に加え攪拌して分散した。次に (9) を (10) の残りに溶解したものを加え均一になるまで攪拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

実 施 例 5

成	分	重	量 %	ó
(1)=	メスリド(粒子径: 0 . 5 ~ 1 0 μ m)	3	
(2)カ	ルボキシビニルポリマー		1	
(3) 7	ジピン酸ジイソプロピル		5	
(4) =	リスチン酸イソプロピル	1	0	
(5) 1	ーメントール		2	
(6) ポ	ミリオキシエチレン(20)ソルビタ	ン	モノ	ス
テ	アレート		5	
(7) *	チルパラベン		0.	1
(8)プ	ロピルパラベン		0 .	1
(9)ジ	イソプロパノールアミン		0.	5
(10)	精 製 水	7	3.	3
	1	0	0 .	0

(3)、(4)、(5)、(6) および (8) を75℃にて加熱溶

解した。別に75℃で約9割の(10)に(7)を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これに50℃で(2)を徐々に加え充分攪拌した。次にこれに(1)を徐々に加え攪拌して分散した。次に(9)を(10)の残りに溶解したものを加え均一になるまで攪拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

実施例 6

成分	重量%
(1) ニメスリド(粒子径:0.5~10μ	u m)
	0.5
(2) ステアリン酸	5
(3) アジピン酸ジイソプロピル	3
(4) セタノール	5
(5) 中鎖脂肪酸トリグリセリド	7
(6) ポリオキシエチレン(23)セチルコ	エーテル
	3
(7) ソルビタンモノステアレート	1
(8) 1, 3ープチレングリコール	5
(9) ジイソプロパノールアミン	1
(10)安息香酸ナトリウム	0.1
(11)精製水	69.4
1	0 0 . 0

(2)、(3)、(4)、(5)、(6) および(7) を75℃にて加熱溶解した。別に75℃で(11)に、(8)、(9) および(10) を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これ

に50℃以下で(1)を徐々に加え均一に分散するまで攪 拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

実施例 7

成 分 重量%
(1) ニメスリド(粒子径: 0.5~10μm)
3
(2) クロタミトン 3
(3) セバシン酸ジエチル 5
(4) マイクロクリスタリンワックス 1 0
(5) 中鎖脂肪酸トリグリセリド 7
(6) プロピレングリコール脂肪酸エステル1 0
(7) ベヘニルアルコール 4
(8) ジイソプロパノールアミン 0.2
(9) ジプロピレングリコール 7

(11) 白色ワセリン 43.8

1 0 0 . 0 0

(2)、(3)、(4)、(5)、(6)、(7)、(8)、(9)、(10) および(11)を80℃にて加熱溶解した。これに50℃で (1)を徐々に加え攪拌して分散し、ニメスリド配合の抗 炎症軟膏剤を得た。

実施例 8 (有効成分の粒子径が76~180 μ m の分散型のクリーム剤)

成 分

重量%

(1)		¥	ス	リ	۲	(粒	子	径	:	7	5	~	1	8	0	μ	m		3		
(2)	カ	ル	ボ	キ	シ	ピ	<u>=</u>	ル	ポ	IJ	マ									1		
(3)	=	リ	ス	チ	ン	酸	1	ソ	プ	口	اح	ル							1	5		
(4)	ポ	リ	才	+	・シ	· I	_ ヺ	٤ ١	ノ:	/	(2	0)	ソ	ル	ビ	9	ン	ŧ	J	ス
			テ	ア	レ	_	٢															5		
(5)	¥	チ	ル	パ	ラ	ベ	ン													0	•	1
(6)	プ		۴	ル	۱९	ラ	ベ	ン												0	•	1
(7)	プ		۴	レ	ン	グ	IJ	コ	_	ル										3		
(8)	ジ	エ	タ	1		ル	ア	፧	ン											0	•	5
(9)	精	製	水																7	2	•	3
																				1	n	0	•	Ω

1 0 0 . 0

(3)、(4) および(6)を75℃にて加熱溶解した。別に75℃で約9割の(9)、(6) および(7)を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これに50℃で(2)を徐々に加え充分攪拌した。次にこれに(1)を徐々に加え攪拌して分散した。次に(8)を(9)の残りに溶解したものを加え均一になるまで攪拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

参考例 (有効成分溶解型クリーム剤)

	成	分		里 堂 %
(1) =	メスリ	K	3
(2)カ	ルボキ	シビニルポリマー	1
(3) ξ	リスチ	ン酸イソプロピル	1 5
(4) ポ	ミリオキ	シエチレン(20)	ソルビタンモノス
	テア	レート		5

(9)精製水	66.8
(8) ジェタノールアミン	6
(7) 1, 3ープチレングリコール	3
(6) プロピルパラベン	0.1
(5) メチルパラベン	0.1

1 0 0 . 0

(3)、(4) および(6)を75℃にて加熱溶解した。別に75℃で約9割の(9)に(5)および(7)を溶解した溶液を加え攪拌して乳化した。これに50℃で(2)を徐々に加え充分攪拌して溶解した。次にこれに(1)を徐々に加え攪拌して溶解した。次に(8)を残りの(9)に溶解したものを加え均一になるまで攪拌してニメスリド配合の抗炎症クリーム剤を得た。

試験例 1: ラットカラゲニン足浮腫抑制試験

実施例1、2、5、7、8、参考例及び市販のインドメタシン配合クリーム剤についてラットカラゲニン足浮腫抑制による抗炎症作用を調べた。

<u>試験方法</u>

体重132~150gのウィスター系雄性ラットの右足蹠部に被験物質を塗布し、ラップフィルムで覆い固定した。薬剤適用時には動物にプラスチック製の首かせを施し、薬剤を経口的に摂取しないように個別ゲージに収容した。薬剤適用4時間後、薬剤を微温湯を含ませた脱脂綿で完全に除去した。直後に1%カラゲニン生理食塩水溶液を足蹠に皮下注射(0.1ml)した。3時間後に足容積を測定し、起

炎物質注射前の足容積から浮腫率を求めた。 試験結果を 表1に示した。

表 1

試料 (投与量: 100mg/site)	動物数	浮腫率 (3 時間後)
コントロール	8	77.6
実施例1のクリーム製剤	8	38.9
実施例2のクリーム製剤	8	35.1
実施例5のクリーム製剤	8	45.6
実施例7のクリーム軟膏剤	. 8	50.6
実施例8のクリーム製剤	8	64.6
参考例のクリーム製剤	8	53.1
市販インドメタシンクリーム製剤	8	68.6

表1の結果から明らかなように、実施例1、2、5、7及び8の製剤は、市販のインドメタシンクリーム製剤に比べ優れた抗炎症効果を示し、参考例のニメスリドが溶解状態で配合されているクリーム製剤と比べても、同等もしくはそれ以上の効果を示した。

試験例 2: 着色試験

本発明のクリーム製剤及び参考例のクリーム製剤を試作し綿の布に薄く塗布し、着色の程度を観察した。試験 結果を表2に示した。

表 2

試 料	調製時の外観	布への着色
実施例1のクリーム製剤	微黄白色クリーム	殆ど着色なし
実施例2のクリーム製剤	微黄白色クリーム	殆ど着色なし
参考例のクリーム製剤	黄色クリーム	黄色に着色

表2で明らかなように、ニメスリドを溶解状態で配合した参考例のクリーム製剤は布が着色したが、本発明の実施例1,2のクリーム製剤は殆ど着色がなかった。

発明の効果

本発明のニメスリドを分散状態で配合した外用抗炎症剤は、溶解型と比べ同等以上の薬理効果を有しており、かつ皮膚刺激性がなく安全であり、さらに着色がないた皮膚或いはを汚すことがない。従って本発明は、湿疹、皮膚炎、などの皮膚科領域の治療薬、或は慢性関節の中マチ、変形性関節症、肩関節周囲炎、腱鞘炎、筋肉痛、外傷後の腫脹・疼痛などの整形領域の抗炎症外用治療薬として大変有用である。

請 求 の 範 囲

- 1. 有効成分としてニメスリドが基剤成分中に分散状態で配合されている外用抗炎症剤。
- 2. ニメスリドが 0.1~5 重量%配合されていることを特徴とする請求項1に記載の外用抗炎症剤。
- 3. pHが4~8であることを特徴とする請求項1に記載の外用抗炎症剤。
- 4. 基剤成分として親水性ポリマー、白色ワセリン、油性物質、非イオン性界面活性剤、水、塩基性物質及び/又は吸収促進剤を含有することを特徴とする請求項1に記載の外用抗炎症剤。
- 5. 吸収促進剤が、有機塩基、クロタミトン、中鎖脂肪酸エステル、1-メントール及び/又はベンジルアルコールであることを特徴とする請求項4に記載の外用抗炎症剤。
- 6. 有機塩基がジイソプロパノールアミン、メグルミン、 トリエタノールアミン及び/又は1-(2-ヒドロキシ エチル)ピロリジンであることを特徴とする請求項5に 記載の外用抗炎症剤。
- 7. 剤型がクリーム剤であることを特徴とする請求項1~6 に記載の外用抗炎症剤。
- 8. 親水性ポリマー 0.2~3 重量%、油性物質 2~20 重量%、非イオン性界面活性剤 0.5~7 重量%、塩基性物質 0.01~5 重量%、水 50~90 重量%からなるゲル状クリーム基剤成分中に、ニメスリドが 0.1~5 重量%配合され

ていることを特徴とする請求項7に記載の外用抗炎症剤。

- 9. 剤型が軟膏剤であることを特徴とする請求項1~7に記載の外用抗炎症剤。
- 10. 白色ワセリン35~80重量%、油性物質2~20重量%、非イオン性界面活性剤0.5~7重量%からなるワセリン軟膏基剤成分中に、ニメスリドが0.1~5重量%配合されていることを特徴とする請求項9に記載の外用抗炎症剤。
- 11.基剤成分中に有効成分である微粒子化したニメスリドを徐々に加え、攪拌して分散させることを特徴とする外用抗炎症剤の製造方法。
- 12.基剤成分として、加熱溶解した油成分を用いることを特徴とする請求項11に記載の製造方法。
- 13.基剤成分として、油成分を加熱溶解した油相と水溶成分を溶解した水相とを混合攪拌したものを用いることを特徴とする請求項11に記載の製造方法。
- 14.微粒子化したニメスリドとして平均粒子径が 0.01~75 μm であるものを用いることを特徴とする請求項 11~13 に記載の製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP95/02045

	02	VATV21	/ 1 R	ACITY					
	Int. CL	A61K47 A61K47	/14,	A61K4	7/10	, A (51K9	/06	,
B. 調査	を行った分野	A61K47	/22						1
	に最小限資料(国際特許分類							· ·	
	Int. CL	I(IPC)) A61K31 .	/10	.					
	Int. CL	A 6 1 K 4 7	14.	A 6 1 K 9	/10	. A 6	1 K 9	/ 06	•
Ad State of the		A61K47/	22	TOINE	1/11) , A	61K	47/	18
本小板實料と	外の資料で調査を行った分	野に含まれるもの							····
国際調査で使	用した電子データベース(デ	データベースの名件	OF The state on a						
	CAS ONLI	NE	、興食に使用し	た用語)					
C. 関連する	ると認められる文献					·			
用文献の テゴリー本	72 00 4 4								
	51用文献名 及	なび一部の箇所が関	達するときは	、その間連す	る箇所の割	表示		関連す	る
A	JP,6-5021	849 A/	•		•		- A PR	の範囲	の 書 ——
i	4 11 4	,		— <i>a</i>	ケルハ	1 A A	•		_
	31.3月.199	4(31 6	ゲオニ), 3.94)			, — · · · ·		l — 1 4	•
	31.3月.199 &WO,91177	4(31 6	f =) , 3. 94)			, — -			
	31.3月.199	4(31 6	**=), 3. 94)						
C棚の統合に	31.3月.199	4(31 6	*=), 3.94)						
引用文献のカ	31.3月.199 &WO,91177 ら文献が列挙されている。	74(31. Ó	3. 94)	パテントフ					
引用文献のカリ特に関連の	31.3月.199 &WO,91177 ら文献が列挙されている。 テゴリー ある文献でけなく	74 (31. Ó	3. 94)	パテントフ国際出版日又	アミリーは	関する別	氏を参照。		
引用文献のカ 」特に関連の 」 先行文献で 」 優先権主張	る 1. 3月、199 をWO,91177 も文献が列挙されている。 テゴリー ある文献ではなく、一般的はあるが、国際出願日以後に に接着を福起する文献ではなる。	4 (31.0 74, A1	3. 94)	パテントでいる。これでは、アントの日本のように対対する。これでは、アンドラン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン	アミリーに	関する別 に公表され 発明の原理	氏を参照。 な文献で では理論	あって出の理解の	量ため
引用文献のカ 」特に関連の 」 先行文献で 」 優先権主張 若しくは他	31.3月、199 &WO,91177 6文献が列挙されている。 テゴリー ある文献ではなく、一般的記 はあるが、国際出願日以後に 経験を提起する文献又は他の の特別な理由を確立する。	4 (31.0 74, A1	3. 94)	パー・アースのものものもののもののもののもののもののもののもののもののもののもののもののも	ァミリーに は優なく、 の文献であ	関する別に公表の原準	を参照。	あって出の理解の	量ため
引用文献のカ リ特に関連の リ先行権主張 リカリカ リカリカリカリカ リカリカリカリカリカリカリカリカリカリカリカリカ	31.3月、199 4WO,91177 5文献が列挙されている。 テゴリー あ文献ではなく、一般的は のものなが、国際出版日以後に の特別な理由を確立するため の特別な理由を確立するため の対象を提起するではない。 の特別な理由を確立するため の対象を提起するではない。	4 (31.0 74, A1 74, A1	3. 94)	パー・原産引に特性特に対するのができます。	・ ほでのるがるからないかるがるからないからないからないからないからないからないからないからないからないからない	関する別に発 つるのでである。	を参照。 な文献で 文献の の の の の の の の の の の の の の の の の の の	あって出ので発明の	顧た 新規
引用文献の 対解に対象を 対象を 対象を がのでで が表現で が表現で が表現で はので はので ので ので で ので ので ので ので ので ので の	31.3月、199 40,91177 6文献が列挙されている。 テゴ文献ではないのではないのが、国際出版のは、一般のは のはのではない。 のはのではないのではないのではないで、 のはのではないではないで、 のはのではないで、 のはのではないで、 のはのではないで、 のはのではないで、 のはのではないで、 のはのではないで、 のはのではないで、 のはので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、	4 (31.0 74, A1 74, A1	3. 94) (X)	「国矛に特性特徴の、国矛に特性特徴の、関係を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を	・ はでのるがる皆り 生化 でとでっているがる皆い 大な でとでっている でとでっている かんしゃ かんしゃ かんしゃ かんしゃ かんしゃ かんしゃ かんしゃ かんしゃ	別では、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これ	を参照。 な文献で 文献の の の の の の の の の の の の の の の の の の の	あって出ので発明の	顧た 新規
引用文献の連続では 一学に 一学に 一学に 一学に 一学に 一学に 一学に 一学に	31.3月、199 6文献が列挙されている。 一文献が列挙されている。 テゴ文献ではなく、一般的を が列挙なるが、国際出文が、国際出文が、国際出文が、国際出文が、国際はない。 にのかが、国際はないではない。 にのかが、国際はないではない。 にのかが、国際はないではない。 にのかが、国際に関係ないで、 ではないではない。 にのかが、国際に関係ないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいた文献	4 (31.0 74, A1 74, A1	3. 94) (X)	ア 国矛に特性特敵がア 国矛に特性特敵がア 出す用間は間のいと 取るす連連連 とちるの歩の当え	ではでのるがる皆らり 一日く でとでったり 一日く でとでった	別で という はい とう はい とう はい とう はい とう	を参照。 な文献で 文献の の の の の の の の の の の の の の の の の の の	あって出ので発明の	顧た 新規
引用文献の方のでは 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に	31.3月、199 6文献が列挙されている。 テゴン献が、回際から、一般の後に が列挙されている。 テゴン献が、回際はないのが、 のはのが、国際はないのが、 にの対象を提起する立立に のは、 のはのではないで、 にの対象を提起する。 ではないで、 にの対象を提出を確立する。 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、 で、	4 (31.0 74, A1 74, A1	3. 94) (X) (Y)	「国矛に特性特敵が同パ 原着引に又にとなった 出す用関は関のいパン 顧るす連連連、とテン 日もるの歩の当考ント	ではでのるがる皆らり 一日く でとでったり 一日く でとでった	別で という はい とう はい とう はい とう はい とう	を参照。 な文献で 文献の の の の の の の の の の の の の の の の の の の	あって出ので発明の	顧た 新規
引用文献の方のでは 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に 一般に	31.3月、199 6文献が列挙されている。 一文献が列挙されている。 テゴ文献ではなく、一般的を が列挙なるが、国際出文が、国際出文が、国際出文が、国際出文が、国際はない。 にのかが、国際はないではない。 にのかが、国際はないではない。 にのかが、国際はないではない。 にのかが、国際に関係ないで、 ではないではない。 にのかが、国際に関係ないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 ではないで、 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいるの。 でいた文献	4 (31.0 74, A1 74, A1	3. 94) (X)	「国矛に特性特敵が同パ 原着引に又にとなった 出す用関は関のいパン 顧るす連連連、とテン 日もるの歩の当考ント	リーはでのるがるぎらり 一年な 歌い飲とるミリー 日く でとでっちり	別は発 っえっ自 文明 こうこう 文明 こうこう 文明 こうこう 文明 こうこう 文明 こうこう 文明 かんしょう かんしょう かんしょう かんしょう かんしょう かんしょう かんしょう かんしょう かんしょう マー・スティー・スティー・スティー・スティー・スティー・スティー・スティー・スティ	をなり、文の文組をなり、文の文組をはいる。	あって出ので発明の	顧た 新規
引 特に 一	31.3月。199 4文献が列挙されている。 テゴリー あうなが、国際出版のは、一般的は に受けるのが、国際はないない。 に受けるのが、国際はないない。 に受けるのではない。 はの特別な理由を確立するには、 の対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 は、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 に、 ので、 ので、 に、 ので、 に、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので	4 (31.0 74, A1 74, A1	3. 9 4) 「T」 「X」 「Y」 「&」	パ 原産引に特性特飲が同一ト 一国矛に特性特飲が同一 ア 一田もるの歩の当者ント 日もるの歩の当者ント フタのもあ性あ葉えト	ア はでのるがる皆らって 1 年な 歌い歌とるこう 2 6	別で という はい とう はい とう はい とう はい とう	をなり、文の文組をなり、文の文組をはいる。	あって出ので発明の	顧た 新規
引伸先便若(口国の一査・の連続主はをよ顧公・アー・大本部の連続主はをよ顧公・アー・大本部ので張他付る日表	31. 3月、199 をWO,91177 も文献が列挙されている。 テゴン献ではなく、一般以及ない。 一般以及が、国際はない。 のようるを提出を確立する。 に設めてはない。 に設めてはない。 に設めてはない。 に設めてはない。 に設めてはない。 に設めてはない。 に対している。 は、 のよう。 は、 のよう。 のよう。 のよう。 で、たった。 にいまする。 で、たった。 にいまする。 にいまする。 にいまする。 で、たった。 にいまする。 にいまる。 にっな	4(31.0 74,A1 を新水準を示するの は公文献の発力の はいのでは、 は	3. 9 4) 「T」 「X」 「Y」 「&」	「国矛に特性特敵が同パ 原着引に又にとなった 出す用関は関のいパン 顧るす連連連、とテン 日もるの歩の当考ント	ア はでのるがる皆らって 1 年な 歌い歌とるこう 2 6	別 で が を の で の で の で の で の で の で の で の で の の で の で の で の で の で の の の の の の の の の の の の の	を 文は 歌 献者 の とせに	あので 発明 以る	をある 独文性
引伸先便若(口国の一査・の連続主はをよ顧公・アー・大本部の連続主はをよ顧公・アー・大本部ので張他付る日表	31.3月。199 4文献が列挙されている。 テゴリー あうなが、国際出版のは、一般的は に受けるのが、国際はないない。 に受けるのが、国際はないない。 に受けるのではない。 はの特別な理由を確立するには、 の対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 はの対象を理由を確立する。 は、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 は、 ので、かのは、 に、 ので、 ので、 に、 ので、 に、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので、 ので	4(31.0 74,A1 を新水準を示するの は公文献の発力の はいのでは、 は	3. 9 4) 「T」 「X」 「Y」 「&」	ア 国矛に特性特敵が同 ち パ 際看引に又にとなー ア 倒す用関は関のいパ 発送 下 受 を の の の の の の の の の の の の の の の の の の	ア はでのるがる皆らア (1) 生な 歌い歌とる (2) (4) (4) (5) (5) (6) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7	別 で が を の で の で の で の で の で の で の で の で の の で の で の で の で の で の の の の の の の の の の の の の	をなり、文の文組をなり、文の文組をはいる。	あので 発明 以る	をある 独文性

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.